### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

## (43) 国際公開日 2003年9月12日(12.09.2003)

## (10) 国際公開番号 WO 03/074611 A1

津市 園山 2-15 B4-12 Shiga (JP), 松井 良輔

(MATSUI, Ryosuke) [JP/JP]; 〒520-0842 滋賀県 大津 市園山2丁目13-1 北園寮B-39 Shiga (JP). 橋 本幸吉 (HASHIMOTO, Koukichi) [JP/JP]; 〒520-0226

滋賀県 大津市 陽明町 15番 11号 Shiga (JP).

(74) 代理人: 佐藤 謙二 (SATO, Kenji); 〒520-8558 滋賀県 大 津市園山1丁目1番1号株式会社東レアイ・ピー・

(51) 国際特許分類7:

B32B 27/36, C08G 63/672, C08J 5/18

C08L 67/02.

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/00197

(22) 国際出願日:

2003年1月14日(14.01.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-61936 2002年3月7日(07.03,2002) 特願2002-172720 2002年6月13日(13.06.2002)

(81) 指定国 (国内): CN, ID, JP, KR, US.

イー 滋賀支所内 Shiga (JP).

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東レ株式

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR).

会社(TORAY INDUSTRIES, INC.) [JP/JP]; 〒103-8666 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 Tokyo (JP).

#### 添付公開書類:

国際調査報告書

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 田中 裕之 (TANAKA, Hiroyuki) [JP/JP]; 〒520-0842 滋賀県 大

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYESTER FILM AND GAS-BARRIER POLYESTER FILM

(54) 発明の名称: ポリエステルフィルムおよびガスパリア性ポリエステルフィルム

(57) Abstract: A polyester film which has impact resistance and flexing pinhole resistance and comes to have excellent gas-barrier properties upon metal or metal oxide deposition thereon, while retaining the low hygroscopicity, dimensional stability, flatness, and transparency which are characteristics of polyester films. The polyester film is made of a mixture comprising 70 to 97 wt.% polyester A comprising ethylene terephthalate as the main repeating units and 3 to 30 wt.% polyester B comprising butylene terephthalate as the main repeating units, and has a melting point of 245 to 270°C. Alternatively, it comprises a polyester resin comprising 90 to 60 wt.% ethylene terephthalate units, 10 to 40 wt.% butylene terephthalate units, and 0.1 to 5 wt.% polyoxyalkylene glycol units. This polyester film is suitable for use in applications such as food packaging.

(57) 要約: ポリエステルフィルムの特長である、低吸湿性、寸法安定性、平面性、透明性を維持したまま、耐衝撃 性、耐屈曲ピンホール性さらには金属や金属酸化物を蒸着した際に優れたガスパリア性を有するポリエステルフィ ルムを得るために、エチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルA70~97重量%と、ブチ レンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルB3~30重量%を混合してなる、融点が245~ 270℃のポリエステルフィルムとするか、または90~60重量%のエチレンテレフタレート成分と、10~ 40重量%のブチレンテレフタレート成分および、ポリオキシアルキレングリコール成分を0. 1~5重量%含有 するポリエステル樹脂からなるポリエステルフィルムとする。このポリエステルフィルムは食品包装用途などに好 ましく使用することができる。

## 明細書

ポリエステルフィルムおよびガスバリア性ポリエステルフィルム

## 5 技術分野

10

20

本発明は、ポリエステルフィルムに関するものである。さらに詳しくは、機械 特性、耐ピンホール性、寸法安定性、耐衝撃性、柔軟性に優れ、さらには金属ま たは金属酸化物を蒸着することで優れたガスバリア性を有する包装用ポリエステ ルフィルムに関するものである。

#### 背景技術

ポリエステルフィルムの代表例であるポリエチレンテレフタレート二軸延伸フ 15 イルムは、良好な機械強度、熱的特性、湿度特性、その他多くの優れた特性から、 工業材料、磁気記録材料、光学材料、情報材料、包装材料など広い分野において 使用されている。

しかしながら、耐衝撃性、耐ピンホール性が特に重要となる包装材料用途では 脂肪族ポリアミド二軸延伸フィルムが多く使用され、ポリエチレンテレフタレー トフィルムはその強靭さの裏返しである硬さ故に主な構成材として使用されるこ とが少ない。例えば、包装材料の中でも特にガスバリア性、防湿性などが要求さ れる用途においては、耐衝撃性やゲルボテストに代表される耐屈曲ピンホール性、 さらにはそれらの低温での優れた特性が要求され、ポリアミド二軸延伸フィルム が多く使用されている。

25 しかしながら、脂肪族ポリアミドは吸湿性が高く、湿度寸法安定性の劣化や平面性の劣化などのポリマー固有の本質的な問題があり、ガスバリア性を高めるための金属化合物の蒸着が困難であったり、吸湿により印刷やラミネート層との接着力が低下するという問題がある。

それに対して、ポリエステルは吸湿性に乏しく、ポリアミドのような問題は生

じないが、先に述べたように包装材料に要求される耐衝撃性、耐ピンホール性に 劣るという課題があった。

これらの問題点に対し、従来、ポリエステルの耐衝撃性、耐ピンホール性を向上させる試みとして、例えば、特開平6-79776号公報には、特定のヤング率を有する柔軟性ポリエステルフィルムが開示されており、また特開平7-330926号公報には、特定分子量のポリテトラメチレングリコールを特定の割合でポリエステルに混合し、特定の粒子を特定量添加するポリエステルフィルムが開示されている。さらには、特開2001-11213号公報には特定量のポリテトラメチレングリコールを含有する変性ポリプチレンテレフタレートにポリエチレンテレフタレートを添加する柔軟性ポリエステルフィルムが開示されている。しかしながら、これらの手法ではフィルムの機械特性や透明性が悪化したり、酸化アルミニウムや酸化ケイ素などを用いた透明蒸着性が悪いなどの問題が有り、さらには、最も重要な耐衝撃性、耐屈曲ピンホール性が不充分であるという問題があった。

本発明の目的は上記した問題点を解消することにあり、ポリエステルフィルムの特長である、低吸湿性、寸法安定性、平面性、透明性を維持したまま、ポリアミドニ軸延伸フィルムの有する耐衝撃性、耐屈曲ピンホール性さらには金属または金属酸化物の蒸着を行った場合に優れたガスバリア性を有するポリエステルフィルムを提供することにある。

20

25

15

5

10

## 発明の開示

上記課題を解決するため本発明のポリエステルフィルムは、次の構成を有する。 すなわち、エチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルA7 0~97重量%と、プチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエス テルB3~30重量%を混合してなる、融点が245~270℃のポリエステル フィルム、もしくは、エチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成 分およびポリオキシアルキレングリコール成分を含有するポリエステル樹脂から なるポリエステルフィルムであって、エチレンテレフタレート成分の含有量がエ チレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の60~90重量%であり、プチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の10~40重量%であり、ポリオキシアルキレングリコール成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の0.1~5重量%であることを特徴とするポリエステルフィルムである。

#### 発明を実施するための最良の形態

10

15

20

25

本発明のポリエステルフィルムは、第1の形態としてはエチレンテレフタレー トを主な繰り返し単位とするポリエステルA70~97重量%と、ブチレンテレ フタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルB3~30重量%を混合して 得られる。上記ポリエステルには、ジオール成分としてトリメチレングリコール、 ヘキサメチレングリコールなどの直鎖アルキレングリコールやジエチレングリコ ールやポリエチレングリコール、ポリヘキサメチレングリコールなどのエーテル 結合を有するジオールや、ジカルボン酸としてイソフタル酸、ナフタレンジカル ボン酸等から選ばれる芳香族ジカルボン酸、セバチン酸、ダイマー酸などの長鎖 を有するジカルボン酸などの共重合成分を本発明の目的を阻害しない範囲で用い ても良いが、エチレングリコール、ヘキサメチレングリコールおよびテレフタル 酸以外の共重合成分の含有量は15モル%以下、さらには5モル%以下であるこ とが好ましい。共重合成分がかかる好ましい範囲であると、融点が245℃より 小さくなりにくく、耐熱性に優れたフィルムとなる。この場合のポリエステルフ ィルム中のエチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAの 添加量は70~97重量%、好ましくは75~90重量%、プチレンテレフタレ ートを主な繰り返し単位とするポリエステルBの添加量は3~30重量%、好ま しくは5~10重量%である。エチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とす るポリエステルAの添加量が97重量%を超えるか、ブチレンテレフタレートを 主な繰り返し単位とするポリエステルBの添加量が3重量%より小さいと耐ピン

15

20

25

ホール性を向上できないだけでなく、蒸着後に十分なガスバリア性が得られない。また、エチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAの添加量が70重量%より少ないか、ブチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルBの添加量が30重量%より大きいと耐熱性、弾性率や強度の劣ったフィルムとなってしまう。本形態のポリエステルフィルムは、融点を245~270℃、好ましくは249~257℃とするものである。融点が245℃より低いと、良好なガスバリア性を得ることが困難となり、また、ガスバリア性が良好なフィルムが得られた場合でも、張力下でのクリープ特性が悪かったり、長手方向の弾性率が小さくなるため、蒸着後の工程張力により蒸着層にクラックが入りやすくなり、ガスバリア性が低下してしまう。また、本発明の構成のポリエステルでは一般に融点を270℃以上とすることは困難である。

本発明のポリエステルフィルムに用いるエチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAの固有粘度は、力学強度、寸法安定性、耐屈曲ピンホール性の面から0.55~0.75、特に好ましくは0.58~0.66であることが好ましい。ポリエステルAの固有粘度が0.55未満の場合、力学強度の小さなフィルムとなってしまうばかりでなく、耐衝撃性に劣るフィルムとなってしまう。また、二軸延伸時に破れが発生してしまうなどの問題が生じる。

本発明のポリエステルフィルムに用いるブチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルBの固有粘度は 0.80~1.35、特に好ましくは 0.95~1.25であることが好ましい。ポリエステルBの固有粘度が 0.9 0より小さいと溶融時の粘度がポリエステルAよりも小さくなりすぎるため、均一な混合状態のフィルムを得ることが困難となり、また、好ましい引き裂き伝播抵抗の二軸延伸フィルムを得ることが出来なくなるばかりでなく、耐屈曲ピンホールの劣ったフィルムになりやすい。また、ポリエステルBの固有粘度が 1.3 5より大きな場合、逆に溶融時の粘度がポリエステルAよりも大きくなりすぎるため、均一な混合状態のフィルムを得ることが困難となり、耐屈曲ピンホール特性に劣るフィルムとなりやすくなる。

また、第2の形態としては、エチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分を含有するポリエステル

10

15

20

25

樹脂からなるポリエステルフィルムであって、エチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、ブチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の60~90重量%であり、ブチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、ブチレンテレフタレート成分がよびポリオキシアルキレングリコール成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、ブチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、ブチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の0.1~5重量%であることを特徴とするポリエステルフィルムとすることであるが、この場合、ポリエステル樹脂のポリオキシアルキレングリコール以外の成分は、90~60重量%のエチレンテレフタレート成分と10~40重量%のブチレンテレフタレート成分からなることが必要である。エチレンテレフタレート成分とブチレンテレフタレート成分がこの範囲外である場合には生産性、柔軟性、耐熱性、寸法安定性、蒸着後のガスバリア性に問題がある。

フィルムの取り扱い性、製膜性、ガスバリア性の観点からはブチレンテレフタレート成分が10~30重量%であるとより好ましく、透明性、ガスバリア性、寸法安定性の観点からは10~25重量%であるとよりいっそう好ましい。エチレンテレフタレート成分とブチレンテレフタレート成分の混合の方法は、重合段階でグリコール成分としてエチレングリコールと1,4ープタンジオールの共存下でテレフタル酸とエステル化もしくはエステル交換反応により重縮合して共重合ポリエステルとする方法、ポリエチレンテレフタレートとポリプチレンテレフタレートを別々に重合、ペレット化し、製膜時に所定の混合比となるようにブレンド、乾燥し、溶融押出を行うことで混合する方法などが挙げられるが、後者の別々に重合したポリエステルを混合する方法が好ましく用いられる。この場合、上記と同様にエチレンテレフタレートの固有粘度は0.55~0.75、特に好ましくは0.58~0.66、プチレンテレフタレートの固有粘度は0.80~1.35、特に好ましくは0.95~1.25であることが好ましい。

また、溶融押出の際にエステル交換反応を抑制するために、ポリエステル樹脂中の重合触媒を失活させる目的で、固体もしくは液体のリン化合物を添加しても良い。

15

20

25

また、本発明のポリエステルフィルムを構成するポリエステル樹脂はエチレンテレフタレート成分およびブチレンテレフタレート成分以外の成分を共重合しても良く、成形性を付与するためにイソフタル酸やダイマー酸、1,3ードデカジオン酸などが好ましい共重合成分として使用できる。勿論、ポリエステル樹脂にポリオキシアルキレングリコール成分を予め共重合しておいて製膜する、もしくは別途ポリエーテルエステルとして準備し、ポリエステル樹脂とブレンドして使用しても良い。

本発明のポリエステルフィルムに用いられるポリエステル樹脂は、ポリオキシアルキレングリコール成分を0.1~5重量%含有することが必要である。ポリオキシアルキレングリコール成分を含有しない場合、包装用途で特に重要となる耐衝撃性、耐ピンホール性が向上しない。またポリオキシアルキレングリコールを5重量%を越える量含有すると、フィルムの透明性、ヘイズが悪化する。さらに、ポリオキシアルキレングリコールの含有量はフィルムの透明性、ヘイズの観点からは0.1~3重量%であるとより好ましく、0.1~1重量%であると特に好ましい。

ここで、ポリオキシアルキレングリコールとしてはポリエチレングリコール、ポリトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコール、ポリペンタメチレングリコール、ポリヘキサメチレングリコール、ポリヘプタメチレングリコール、ポリオクタメチレングリコール、ポリデカメチレングリコール、ポリ1ーメチルジメチレングリコール、ポリ2ーメチルトリメチレングリコールなどが挙げられる。この中でも、ポリエチレングリコール、ポリトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールが好ましい。耐ピンホール性の観点からはポリテトラメチレングリコールが特に好ましい。さらに、ポリオキシアルキレングリコールのポリエステル中の分散性、フィルムのヘイズを低く抑えるという観点から、ポリオキシアルキレングリコールの分子量が500~4000であることが好ましい、ポリエステルとの重合を考慮すると600~2500であるとより好ましく、分子量が800~1500であると特に好ましい。

ポリオキシアルキレングリコールのポリエステル中での存在形態としては、ポ リオキシアルキレングリコールとテレフタル酸などのジカルボン酸成分からなる

10

15

20

25

ポリエステルとポリエチレンテレフタレートもしくはポリプチレンテレフタレートとのプロック共重合体であるポリエーテルエステルとして存在することが、耐ピンホール性、耐衝撃性が特に向上するので好ましい。特にポリエーテルエステルのガラス転移点が-120~0℃であると耐ピンホール性を良好とする効果が著しく向上するので好ましく、ガラス転移点が-120~-30℃であるとより一層好ましい。

エチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分、ポリオキシアルキレングリコール成分の量については、各樹脂の配合量から算出することが出来るが、溶液プロトン核磁気共鳴法(「H-NMR)により、各成分のモル比率を算出し、各数値と分子量の積から重量比を計算することによって求めることも出来る。例えば、フィルム25mgを重水素含有ヘキサフルオロイソプロパノールノヘキサフルオロイソプロパノール(1:1)混合溶媒に溶解し、Bruker社製NMR測定装置DRX500を用い、積算回数32回、繰り返し時間8秒、測定温度35℃で測定を行うと、添加量から求められる各成分の量と同等の値を得ることが出来ることを確認出来ている。

ポリエステルフィルムは、フィルムを溶融、急冷した後再昇温した際に150 ℃~235℃の範囲に融点が観察されないことが好ましい。ここで、融点が観察されるかどうかについては、以下の方法で判断することができる。フィルムを300℃、5分間溶融した後急冷したサンプルを示差走査熱量計(DSC)を用いて20℃/分で昇温した際に、150~235℃の範囲にポリマーの融解に起因する2J/g以上の吸熱ピークが存在しない場合、この温度範囲に融点が観察されないと判断できる。溶融急冷後再昇温した際に150℃~235℃の範囲に融点が観察される場合、耐熱性、弾性率の劣ったフィルムとなりやすいだけではなく、金属または金属酸化物の蒸着を行った時に2種のポリエステルの相分離構造に起因した蒸着膜の欠点が発生しやすく、良好なガスパリア性を得ることが困難になる。溶融急冷後再昇温した際に150℃~235℃の範囲に融点が観察されないポリエステルフィルムを得るためには、各ポリエステルの共重合成分の種類と量、分子量、添加量を工夫することが有効であるが、特にエチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAとプチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAとプチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAとプチレンテレフタレートを主な

15

20

25

繰り返し単位とするポリエステルBの融点差を小さくするか、融点差が大きな場合はブチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルBの配合比率を少なくすること、さらにポリオキシアルキレングリコール成分を添加する場合は、ポリオキシアルキレングリコール成分の分子量、配合量を少なくするなどが有効である。

ポリエステルを重合するに際しては、従来公知の重合触媒、着色防止剤を使用することができ、重合触媒としてはたとえばアルカリ金属化合物、アルカリ土類 金属化合物、亜鉛化合物、鉛化合物、マンガン化合物、コバルト化合物、アルミ ニウム化合物、アンチモン化合物、チタン化合物、ゲルマニウム化合物などを、

10 着色防止剤としてはリン化合物などを使用することができるが、特にこれらに限定されるものではない。内容物取出性の観点からはアルカリ金属化合物および/ もしくはアルカリ土類金属化合物を重合触媒に用いることが好ましい。

重合触媒の添加に関しては、ポリエステルの製造が完結する以前の任意の段階において、重合触媒としてアンチモン化合物、ゲルマニウム化合物および/またはチタン化合物を添加することが好ましい。このような方法としては、例えば、ゲルマニウム化合物を例にすると、ゲルマニウム化合物粉体をそのまま添加する方法や、あるいは特公昭54-22234号公報に記載されているように、ポリエステルの出発原料であるグリコール成分中にゲルマニウム化合物を溶解させて添加する方法などを使用することができる。

ここで、ゲルマニウム化合物としては、例えば、二酸化ゲルマニウム、水酸化ゲルマニウム水和物あるいはゲルマニウムテトラメトキシド、ゲルマニウムエチレングリコキシドなどのゲルマニウムアルコキシド化合物、ゲルマニウムフェノキシド化合物、リン酸ゲルマニウム、亜リン酸ゲルマニウムなどのリン酸含有ゲルマニウム化合物、酢酸ゲルマニウムなどを使用することができる。なかでも二酸化ゲルマニウムが好ましく用いられ、非晶質の二酸化ゲルマニウムが特に好ましく用いられる。

また、アンチモン化合物としては特に限定されないが、例えば、三酸化アンチモンなどの酸化物、酢酸アンチモンなどが使用される。

また、チタン化合物としては特に限定されないが、モノブチルチタネートやジ

15

プチルチタネートなどやチタンテトラエトキシド、チタンテトラプトキシドなど のチタンテトラアルコキシドが好ましく用いられる。

例えば、ポリエチレンテレフタレートを製造するに際して、重合触媒として二酸化ゲルマニウムを添加する場合には、テレフタル酸成分とエチレングリコール成分をエステル交換またはエステル化反応させ、次に二酸化ゲルマニウム、リン化合物を添加し、引き続き高温、減圧下で一定のジエチレングリコール含有量になるまで重縮合させ、ゲルマニウム元素含有重合体を得る方法が好ましく用いられる。

本発明のフィルムは取り扱い性、加工性を向上させるために、平均粒子径  $0.1 \sim 2 \mu m$ の公知の内部粒子や、無機粒子および/または有機粒子を  $0.01 \sim 0.5$  重量%含有することが好ましい。内部粒子の析出方法としては公知の技術を用いることができるが、たとえば特開昭 4.8 - 6.1556 号公報、特開昭 5.1 - 1.2860 号公報、特開昭 5.3 - 4.1355 号公報、特開昭 5.4 - 9.039 7号公報などに記載の技術を採用することができる。さらに、特公昭 5.5 - 2.0496 号公報、特開昭 5.9 - 2.0461 7号公報などの他の粒子を併用することもできる。なお、  $2 \mu m$ を越える平均粒子径を有する粒子を使用すると、得られたフィルムに蒸着を行った際に蒸着層に欠陥が生じることがあるので注意を要する。

また、無機粒子としては、たとえば湿式および乾式シリカ、コロイダルシリカ、ケイ酸アルミ、酸化チタン、炭酸カルシウム、リン酸カルシウム、硫酸バリウム、酸化アルミニウム、マイカ、カオリン、クレーなど、有機粒子としてはスチレン、シリコーン、アクリル酸類、メタクリル酸類、ポリエステル類、ジビニル化合物などを構成成分とする粒子を使用することができる。なかでも、湿式および乾式シリカ、アルミナなどの無機粒子およびスチレン、シリコーン、アクリル酸類、メタクリル酸類、ポリエステル、ジビニルベンゼンなどを構成成分とする粒子を使用することが好ましい。さらに、これらの内部粒子、無機粒子および有機粒子は二種以上を併用してもよい。これらの中でも特に無機粒子を好ましく用いることができ、中でも乾式または湿式シリカが好ましく用いられる。また、粒子の添加量はガスバリア性の点で 0.01~0.1重量%であるとより好ましい。さら

に好ましくは、0.01~0.05重量%である。粒子の添加量が0.5重量%より多い場合は、蒸着を行った場合に蒸着層にピンホールが発生する場合があり、ガスバリア性が低下する場合がある。

本発明のポリエステルフィルムの長手方向の引き裂き伝播抵抗は8kN/m以上、特に好ましくは10kN/m以上であることが好ましく、長手方向の引き裂き伝播抵抗が8kN/mより小さい場合、耐屈曲ピンホール特性の劣ったフィルムになりやすいため好ましくない。また、本発明のポリエステルフィルムの長手方向の引き裂き伝播抵抗の上限は特に限定しないが、一般に本発明の構成のポリエステルフィルムでは長手方向の引き裂き伝播抵抗を20kN/mより大きくすることは困難である。

5

10

15

20

25

本発明のポリエステルフィルムの長手方向の弾性率は、3GPa~7GPa、さらには3.5GPa~6.5GPaであることが好ましい。ポリエステルフィルムの長手方向の弾性率がかかる好ましい範囲である場合、フィルムの加工工程でかかる張力による変形が起こりにくく、特に蒸着後のフィルム加工時、例えば製袋機内で大きなフィルム長手方向の張力を受けた場合に基材フィルムが変形しても蒸着膜が十分に追従でき、亀裂が入ることはなく、ガスバリア性が低下するといった問題は発生しない。また、フィルム幅方向の弾性率などのフィルム特性にも優れ、異方性を小さく維持できる。

本発明のポリエステルフィルムの面配向係数は 0. 10~0. 16であることが好ましく、さらに好ましくは 0. 15~0. 16である。面配向係数がかかる好ましい範囲であると弾性率の低下を抑制でき、一方、ガスバリア性を優れたものとできる。ポリエステルフィルムの面配向係数はフィルム長手方向および幅方向の予熱温度、延伸温度、延伸倍率、弛緩率、延伸後の熱処理温度を工夫することにより目的の範囲とすることができる。また、面配向係数が 0. 16より大きい場合、耐屈曲ピンホール性が不充分になりやすく、面配向係数が 0. 10より小さい場合は、フィルムの弾性率が小さくなりやすく、特にフィルム長手方向の弾性率が小さくなり加工工程や使用時の工程張力によって塑性変形が起こるといった問題が起こりやすくなるため好ましくない。

本発明のポリエステルフィルムの薄膜硬度計を用いて測定した0. 2μm押し

10

15

20

25

込み時のピッカース硬度は100MPa~500MPa、さらには100MPa ~450MPaであることが好ましい。モース硬度の測定には対稜角80°の先 端を有するダイヤモンド三角圧子を用いることにより微小な範囲のフィルム表面 の硬度を測定することができる。ガスバリア性フィルムの基材のポリエステルフ ィルムを構成するポリエステルの組成を上記のような特定の組成とし、ビッカー ス硬度を500MPa以下とすることにより、ポリエステルフィルムの二軸延伸 後の熱処理や、蒸着時の熱履歴により、基材表面の微小な範囲で見た表面のうね りや突起が抑制され、蒸着層の欠点が抑制され、基材と蒸着層の接着力が大きく なり高いガスバリア性が得られやすくなるため好ましい。また、本発明のガスバ リア性フィルムの基材のような特定の組成のポリエステルからなるポリエステル フィルムでは、モース硬度を100MPa以下とすることは一般に困難である。 ビッカース硬度を小さくするためには、ポリエステルフィルム中のブチレンテレ フタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルBの構成比率を大きくする方 法、延伸温度を高くしたり延伸倍率を小さくすることによりポリエステルフィル ムの面配向係数を小さくする方法、延伸後の熱処理温度を低くしてポリエステル フィルムの結晶化度を低くする方法などが挙げられるが、いずれの方法によって もポリエステルフィルムの面配向係数やフィルム長手方向の弾性率が小さくなり やすく、長手方向の弾性率が小さいことが原因で蒸着層割れなどの問題が発生し やすくなるため、モース硬度とフィルム長手方向の弾性率やフィルムの面配向係 数を好ましい範囲内とするため原料組成や製膜条件を工夫する必要がある。

本発明のポリエステルフィルムのヘイズは 0. 1~5%であることが好ましい。滑り性が良好なポリエステルフィルムとするためには一般的に滑剤などの添加が必要となるため、一般にヘイズを 0. 1%以下にすることは困難である。基材フィルムのヘイズがかかる好ましい範囲である場合、ヘイズの原因となるフィルム内部および表面の不均一性が少ないので蒸着膜の欠陥の原因となりにくく、ガスバリア性が低下することはない。

本発明のポリエステルフィルムの厚さは5~50μmであることが好ましいく、 さらに好ましくは10~25μmである。フィルムの厚さがかかる好ましい範囲 である場合、包装用の袋として用いる時のハンドリング性に優れ、また、基材の

10

15

20

25

剛性に優れるので蒸着後の工程張力による蒸着層の割れが発生しにくく、蒸着後の工程内で蒸着層を外側にして曲げられるような変形を受けた場合にも、蒸着面側の変形が大きくなりにくいため蒸着層の割れが発生しにくい。

本発明のポリエステルフィルムの密度は1.36~1.41g/cm³であることが好ましい。密度がかかる好ましい範囲である場合、弾性率が小さくなりにくく、一方、脆いフィルムとなりにくく、フィルムのピッカース硬度が大きくなりすぎることもないのでガスバリア性に優れたフィルムとできる。

本発明のポリエステルフィルムを構成するポリエステルの極限粘度(25℃の o-クロロフェノール中で測定)は、溶融押出性や得られるフィルムの弾性率を 好ましい範囲とするために 0.4~1.2 d l / g であることが好ましく、 0. 5~0.8 d l / g であるのがより好ましい。

本発明のポリエステルフィルムは二軸配向ポリエステルフィルムであることが 好ましい。二軸配向ポリエステルフィルムは、後述するように未延伸フィルムを 幅方向と長手方向の両方向に延伸して得ることができるが、逐次二軸延伸法で得 られたものでも、同時二軸延伸法で得られたものでもよい。

次に、本発明のポリエステルフィルムの製造方法としては、特に限定されるものではないが、例えばポリエステルを必要に応じて高温減圧下で乾燥した後、公知の溶融押出機に供給、溶融しスリット状のダイからシート状に押出し、ワイヤー状電極もしくはテープ状電極を使用して静電印加する方法、キャスティングドラムと押出したポリマーシート間に水膜を設けたキャスト法などにより冷却固化し未延伸フィルムを得る。かかる未延伸フィルム加熱ロール間の周速差を用いて長手方向に延伸した後、クリップに把持して幅方向に延伸する、あるいは幅方向に延伸した後、長手方向に延伸する逐次二軸延伸法、クリップに把持してフィルムの長手方向、幅方向をほぼ同時に延伸していく同時二軸延伸法などにより延伸を行う。かかる延伸方法において、採用される延伸倍率としては、それぞれの方向に好ましくは2.0~5.5倍、さらに好ましくは2.5~4.0倍である。また、延伸速度は1000~20000%/分であることが望ましく、延伸温度はポリエステルのガラス転移点~ガラス転移点より40℃高い温度の間の温度範囲が好ましい。また、延伸は各方向に対して複数回行ってもよい。

10

15

20

25

さらに二軸延伸の後にフィルムの熱処理を行うが、この熱処理はオーブン中で 定長もしくは順次収縮させながら140~230℃の熱処理温度で1~30秒間 熱処理を行う。弾性率、面配向係数、ビッカース硬度を好ましい範囲とするため には上述のようにポリエステルの組成、フィルム長手方向および幅方向の予熱温 度、延伸温度、延伸倍率、弛緩率、延伸後の熱処理温度を工夫する必要がある。

本発明のガスバリア性ポリエステルフィルムは、上記のようにして得られたポ リエステルフィルムに、金属アルミニウム、酸化珪素、酸化アルミニウムのいず れかをフィルムの少なくとも片面に蒸着したものである。フィルムに蒸着される これらの金属化合物は、単独で用いても良いし、混合して用いても良い。また、 蒸着舞膜の作製方法としては、真空蒸着法、EB蒸着法、スパッタリング法、イ オンプレーティング法などを用いることができるが、生産性やコストの点から、 真空蒸着法が最も好ましい。また、ポリエステルフィルムと蒸着層との密着性を 向上させるために、フィルムの表面をあらかじめコロナ放電処理やアンカーコー ト剤を塗布するなどの方法により前処理しておくことが望ましい。本発明のポリ エステルフィルムを包装袋用として使用する場合には、ヒートシール性を付与す るためにポリエチレン、エチレン一酢酸ピニル共重合体、アイオノマー等のシー ラントとよばれる無延伸フィルムと積層して積層体として用いられる。また、要 求性能に応じて上記の積層体に他の延伸フィルム、たとえば、ナイロンフィルム、 ポリエステルフィルム、ポリプロピレンフィルム等を積層してもよい。ラミネー 卜方法としては、ドライラミネート法、押出ラミネート法などの方法が用いられ る。

本発明のポリエステルフィルムはポリエステルフィルムの特長である、低吸湿性、寸法安定性、平面性、透明性を維持したまま、ポリアミド二軸延伸フィルムの有する耐衝撃性、耐屈曲ピンホール性に匹敵する特性を有し、さらには金属または金属酸化物の蒸着を行った時に優れたガスバリア性を有することから食品包装用途などに好ましく使用することができる。

(特性の測定方法および効果の評価方法)

本発明における特性の測定方法および効果の評価方法は次のとおりである。

(1) 融点、ガラス転移点および150℃~235℃の範囲での融点の有無

セイコーインスツルメント社製のDSC(示差走査熱量計)RDC220を用いて測定した。試料5mgをDSC装置にセットし、25℃から10℃/分で300℃まで昇温した際のガラス転移点を測定した。また、結晶融解に基づく吸熱ピーク温度から融点を求めた。150℃~235℃の範囲での融点の有無については、300℃、5分間溶融した後急冷したサンプルを示差走査熱量計(DSC)を用いて20℃/分で昇温した際に、150~235℃の範囲にポリマーの融解に起因する2J/g以上の吸熱ピークが存在する場合、この範囲に融点が存在すると判断し、2J/g以上の吸熱ピークが存在しない場合はこの範囲に融点が存在しないと判断した。

#### 10 (2)固有粘度

5

オルトクロロフェノール中、25℃で測定した溶液粘度から下記式から計算される値を用いる。

 $\eta_{s,p}/C = [\eta] + K [\eta]^2 \cdot C$ 

 $\eta_{s,s} = (溶液粘度/溶媒粘度) - 1$ 

Cは溶媒100mlあたりの溶解ポリマ重量 (g/100ml、通常1.2) Kはハギンス定数 (0.343とする)

また、溶液粘度、溶媒粘度はオストワルド粘度計を用いて測定した。

## (3) ヘイズ (曇度)

20JIS K 6714-58に準じて、SEP-H-2系濁度計(日本精密光学社製)を用いてヘイズを測定した。

## (4) 耐屈曲ピンホール性

ASTM F-392に準じて、297×210mmの大きさに切り出したフィルムをゲルボテスターを使用し、炭酸ガスを使用して0℃の温度雰囲気にて、500回の繰り返し屈曲試験を実施した。試験を5回行い、ピンホール個数の平均値を算出した。

#### (5) 耐衝擊性

25

厚さ60μmの無延伸ポリプロピレンシートをドライラミネートしたフィルムを用い、インパルスシーラーを用いて4方をシールして、食塩水250m1の入

った200mm×150mmの袋を作成し、これを0℃に冷却し高さ1.25m から10個落下させ、破袋あるいは水漏れを起こした袋の個数を調べた。

## (6) ピッカース硬度

日本電気(株)製薄膜硬度計MHA-400を用いて測定した。対稜角80°の先端を有するダイヤモンド三角圧子を用い、押し込み速度10.5 nm/minで押し込み深さxにおける荷重W(x)を測定した。深さ $\epsilon$ におけるピッカース硬度H( $\epsilon$ )は次式で求めることが出来るため、深さ0.2  $\mu$  mにおけるピッカース硬度を求めた。

$$W(x) = \int_{0}^{x} (x - \varepsilon)H(\varepsilon)d\varepsilon$$

10

5

#### (7) 面配向係数

偏光子を備えたアタゴ(株)製アッベ屈折率計4Tを用いてフィルム各方向の 屈折率を測定し、次式で面配向係数を求めた。光源はハロゲンランプ、浸液はヨ ウ化メチレン、上部プリズムには屈折率1.740のものを用いた。

15 面配向係数=  $\{(n_{+}+n_{+})/2\}$  - n.

ただし、n<sub>x</sub>:フィルム長手方向の屈折率、n<sub>y</sub>:フィルム幅方向の屈折率、n<sub>x</sub>:フィルム厚み方向の屈折率である。

#### (8) 弹性率

サンプルはフィルム長手方向に長さ200mm、幅10mmの短冊状に切り出20 して用いた。JIS K 7127に規定された方法に従って、東洋精機製作所 (株)製の引張試験機を用いて、25℃、65%RHにて測定した。初期引張チャック間距離は100mmとし、引張速度は300mm/分とした。測定はサンプルを変更して20回行い、平均値を用いた。

- (9)酸素透過率 (m l / m²·dav)
- 25 JIS K 7129 に従って、モダンコントロール社製、OX-TRAN2/20を用いて、温度20℃、湿度0%RHの条件下で測定した。
  - (10) 水蒸気透過率 (g/m²·day)

JIS K 7129 に従って、モダンコントロール社製、PERMATR AN-W 3/30を用いて温度40℃、湿度90%RHの条件下で測定した。

10

15

25

## (11)繰り返し摩擦後の酸素透過率 (ml/m²・day)

フィルムを幅方向200mm、長手方向300mmにサンプリングし、重さ20gのアルミ棒をフィルム上下に幅方向に取り付け、蒸着していない面をロール接触面として、直径20mmのSUS製金属固定ロール上に90°巻き付けた状 JIS K 7129 に準じて、モダンコントロール社製、OX-TRAN2/20を用いて、温度20℃、湿度0%RHの条件下で測定した。

#### (12) 熱収縮率(耐熱性)

JIS C 2318に規定された方法に従ってフィルム長手方向の熱収縮率を測定した。ただし、オープンの温度と保持時間は150℃、30分とし、それぞれサンプルを変え20回の測定結果の平均を用いた。熱収縮率は小さいほど良いが、加工工程等でのハンドリング性のためには3%以下であることが好ましい。(13)引き裂き伝播抵抗

軽荷重式引裂試験機(東洋精機(株))を用いて、ASTM-D-1922に従って測定した。サンプルサイズは51×54mmで1R3mmの切れ込みをフィルムの長手方向に入れ、残り51mmを引き裂いた時の指示値を読みとった。

#### 実施例

以下、本発明を実施例により説明する。

20 (ポリエステルの準備)

実施例には次のポリエステルおよびポリエーテルエステルを使用した。

(ポリエステルA-1)

テレフタル酸ジメチル100重量部、エチレングリコール60重量部の混合物に、酢酸マグネシウム0.09重量部、三酸化アンチモン0.03重量部を添加して、常法により加熱昇温してエステル交換反応を行なった。なお、エチレングリコールとしては、無粒子のエチレングリコールと平均二次粒子径1.2μmの凝集シリカ粒子のエチレングリコールスラリーを混合し、最終のポリエチレンテレフタレートポリマーの状態で凝集シリカを0.05重量%含有する様にした。次いで、該エステル交換反応生成物に、リン酸85%水溶液0.020重量部を

添加した後、重縮合反応層に移行する。次いで、加熱昇温しながら反応系を徐々 に減圧して1mmHgの減圧下、290℃で常法により重縮合反応を行い、固有 粘度0.64、融点255℃のポリエチレンテレフタレート樹脂を得た。

(ポリエステルB-1)

5 テレフタル酸100重量部、1,4ープタンジオール110重量部の混合物を 窒素雰囲気下で140℃まで昇温して均一溶液とした後、オルトチタン酸テトラー nープチル0.054重量部、モノヒドロキシプチルスズオキサイド0.054重量部を添加し、常法によりエステル化反応を行った。次いで、オルトチタン酸テトラー nープチル0.066重量部を添加して、1 mmHgの減圧下で重縮 10 合反応を行い、固有粘度0.80のポリプチレンテレフタレート樹脂を得た。こうして得られたポリエステルチップをさらに常法により固相重合を行い、融点226℃、固有粘度1.20のポリプチレンテレフタレート樹脂を得た。

(ポリエステルA-2、B-2)

重合時に添加モノマーを変更する以外はポリエステルA-1, B-1と全く同 15 様にしてイソフタル酸をそれぞれ10モル%含有するポリエチレンテレフタレー ト(A-2、固有粘度0.67、融点228℃)、およびポリプチレンテレフタ レート(B-2、固有粘度1.10、融点208℃)を得た。

(ポリエステルA-3)

テレフタル酸ジメチル100重量部、エチレングリコール60重量部の混合物 20 に、酢酸マグネシウム0.09重量部、三酸化アンチモン0.03重量部を添加 して、常法により加熱昇温してエステル交換反応を行なった。次いで、該エステ ル交換反応生成物に、リン酸85%水溶液0.020重量部を添加した後、重縮 合反応層に移行する。次いで、加熱昇温しながら反応系を徐々に減圧して1mm Hgの減圧下、290℃で常法により重縮合反応を行い、固有粘度0.65のポ リエチレンテレフタレート樹脂を得た。

(ポリエステルA-4, A-5)

ポリエステルA-3の重合条件、共重合成分等を変更して、表1に示したポリエチレンテレフタレート樹脂を得た。

(ポリエステルA-6)

ポリエステルA-3の重合時に平均二次粒子径1.0μmの凝集シリカ粒子のエチレングリコールスラリーを添加して、凝集粒子を2重量%含有するポリエチレンテレフタレート樹脂を得た。

(ポリエステルB-3)

- 5 テレフタル酸100重量部、1,4-ブタンジオール110重量部の混合物を 窒素雰囲気下で140℃まで昇温して均一溶液とした後、オルトチタン酸テトラーロープチル0.054重量部、モノヒドロキシプチルスズオキサイド0.05 4重量部を添加し、常法によりエステル化反応を行った。次いで、オルトチタン 酸テトラーロープチル0.066重量部を添加して、減圧下(<0.5 tor</li>
   10 r)で重縮合反応を行い、固有粘度0.89のポリプチレンテレフタレート樹脂を得た。
  - (ポリエステルB-4)

ポリエステルB-3を常法により固相重合を行い、固有粘度1.25のポリプチレンテレフタレート樹脂を得た。

15 (PEE-A)

20

テレフタル酸ジメチル100重量部、エチレングリコール83重量部、分子量 1000のポリエチレングリコール19.1重量部の混合物に、酢酸マグネシウム0.09重量部、三酸化アンチモン0.03重量部を添加して、常法により加熱昇温してエステル交換反応を行なった。次いで、該エステル交換反応生成物に、リン酸85%水溶液0.020重量部を添加した後、重縮合反応層に移行する。次いで、加熱昇温しながら反応系を徐々に減圧して1mmHgの減圧下、290℃で常法により重縮合反応を行いポリエーテルエステル樹脂を得た。

(PEE-B)

テレフタル酸100重量部、1,4-ブタンジオール94重量部および数平均 25 分子量約1000のポリテトラメチレングリコール42.6重量部の混合物に、 テレフタル酸100重量部に対してチタンテトラブトキシド0.047重量部を 添加し、190~225℃でエステル化反応を行なった。次いで酸化防止剤を0. 2重量部添加し、減圧下で常法により重縮合反応を行いポリエーテルエステル樹 脂を得た。 WO 03/074611 PCT/JP03/00197

19

(PEE-C, D)

PEE-Bのモノマー成分比等を変更して、表1に示したポリエーテルエステル樹脂を得た。

(PTMG)

5 分子量2500のポリテトラメチレングリコールを使用した。

以上のようにして準備した樹脂の組成を表1に示す。

10

15

20

25

表1

			酸成分		グリコール成分		ポリオキシアルキレン		固有粘度	融点	ガラス
	樹脂					グリコール			(°C)	転移点	
		種類	モル%	種類	モル%	種類	分子量	重量%			(C)
5	ポリエステルA-1	DMT	100	EG	100				0.64	255	77
	ポリエステルA-2	DMT	90	EG	100				0.67	228	73
		DMI	10								
	ポリエステルA-3	DMT	100	EG	100				0.65	255	77
	ポリエステルA-4	DMT	100	EG	100				0.74	254	77
10	ポリエステルA-5	DMT	90	EG	100				0,68	232	74
10	•	DMI	10							·	
	ポリエステルA-6	DMT	100	EG	100				0,65	255	77
	ポリエステルB-1	TPA	100	BD	100				1.20	226	
	ポリエステルB-2	TPA	90	BD	100				1.10	208	
		IPA	10								
15	ポリエステルB-3	TPA	100	BD	100				0.89	226	
	ポリエステルB-4	TPA	100	BD	100				1.25	226	
	PEE-A	DMT	100	EG	100	PEG	1000	10		253	57
	PEE-B	TPA	100	BD	100	PTMG	1000	25		216	3
	PEE-C	TPA	100	BD	100	PTMG	1500	60		177	-58
	PEE-D	TPA	100	BD	100	PTMG	1200	45		195	-35
20	PTMG					PTMG	2500	100			

酸成分、グリコール成分のモル%は各成分中の共重合モル濃度(ポリオキシアルキレングリコールを考慮に入れていない)

ポリオキシアルキレングリコールの重量%は樹脂中の重量%

表中の略号 DMT:テレフタル酸ジメチル、DMI:イソフタル酸ジメチル、TPA:デレフタル酸、

IPA: イソフタル酸、EG:エチレングリコール、BD:1,4-プタンジオール、

PEG: ポリエチレングリコール、PTMG: ポリテトラメチレングリコール

## 実施例1

25

ポリエステルA-1を80重量部、ポリエステルB-1を20重量部混合して 用いた。混合したポリエステルチップを真空乾燥した後溶融押出を行い、口金か 520℃に冷却した金属ロール上に静電印加を行いながら吐出させ未延伸フィルムを得た。ついで該未延伸フィルムを95℃に加熱してロール/ロール間で長手方向に3.4倍延伸した。その後テンター式延伸機で幅方向に110℃で3.8 倍延伸し、200℃で幅方向に3%弛緩させながら10秒間熱処理を行った後、100℃の冷却ゾーンを通過させ厚さ12μmのポリエステルフィルムを得た。得られたフィルムについて、融点、150℃~235℃の範囲での融点の有無、長手方向および幅方向弾性率、引き裂き伝播抵抗、ビッカース硬度、面配向係数、ヘイズ、熱収縮率、耐屈曲ピンホール性、耐衝撃性を測定した。また、ガスバリア性については、このポリエステルフィルムの片面にコロナ放電処理を施した後、真空蒸着法により厚み50nmのアルミニウム蒸着層を設けたフィルムについて、酸素透過率、水蒸気酸素透過率、繰り返し摩擦後の酸素透過率を測定した。測定結果を表2および表3に示した。このポリエステルフィルムは表3に示すとおり優れた特性を有していた。

実施例2~5、比較例1~3

15 用いたポリエステルの種類、混合比、延伸後の熱処理温度、厚みおよび無機蒸 着層の種類を表 2 に記載の条件に変更した以外は実施例 1 と同様にしてポリエス テルフィルムを得た。実施例 2 ~ 4 のポリエステルフィルムは表 3 に併せて示す 通り優れた特性を示すが、比較例 1 ~ 3 のフィルムは本発明の要件を満たさない ためいずれかの特性が劣るものであった。

5

10

表2

ポリエス ポリエス ガスパリ 厚み 150℃ 長手方向 引き裂き ビッカ 熱処理 フィル /幅方向 伝播抵抗 テルA テルB ア評価の 温度 点癌人 ース  $(\mu m)$ (重量部) 硬度 (重量部) (C) 235°C の弾性率 (kN/m)無機 (C) 蒸岩層 融点有無 (GPa) (MPa) なし 実施例1 A-1 B-1 アルミニ 200 12 251 3.6/4.0 16 440 (80)(20)ウム 実施例2 A-1 -B-1 アルミニ 190 12 248 なし 3.2/3.8 12 400 (72)(28)ウム 実施例3 A-1 B-1 酸化アル 210 12 253 なし 4.3/4.5 7 490 (92)(8) ミニウム 2.8/3.0 実施例4 A-1 B-2 酸化珪素 200 15 246 なし 10 390 (85)(15)実施例5 B-3 アルミニ 200 15 245 なし 2.9/3.0 360 A-1 9 (85)(15) ウム 比較例1 なし アルミニ 200 255 4.6/4.8 530 A-1 12 なし 4 (100)ウム 比較例2 A-1 B-1 アルミニ 190 12 245 あり 2.5/3.0 6 350 (65)(35)ウム 比較例3 A-2 B-2 アルミニ 190 12 223 なし 2.2/2.8 9 340 (80)(20)ウム

表3

				_				
	面配向	ヘイズ	耐熱性.	酸素透過率	水蒸気透過率	摩擦後の	耐屈曲	耐衝
	係数	(%)	(熱収縮率)	(ml/m²·day)	(g/m²·day)	酸素透過率	ピンホ	擊性
			(%)		-	(ml/m²·day)	ール性	(個)
				_ ,			(個)	
実施例1	0.157	1.8	1.0	0.5	0.6	0.8	3.0	4
実施例2	0.155	1.7	1.5	0.6	0.8	2.0	2.2	3
実施例3	0.162	2.0	0.5	1.0	1.5	3.0	5.6	5
実施例4	0.148	3.0	2.0	0.7	1,2	2.5	4.0	4
実施例5	0.148	3.0	2.5	1.2	1,5	3.5	4.0	4
比較例1	0.165	2.1	0.5	2.5	3.0	5.0	52	10
比較例2	0.156	2.5	3.0	2.5	3.2	10.0	5.0	6
比較例3	0.140	2.0	3,0	2.8	3.4	11.0	7.0	6

以下の実施例6~12、比較例4~8において特に記載のないものは、ポリエステル1のうち3重量部分は上記したポリエステルA-6を使用し、フィルム中に凝集シリカ粒子を0.06重量%添加した。また、ガスバリア性については得

5

10

15

20

25

られたポリエステルフィルムの片面にコロナ放電処理を施した後、処理面に連続 式真空蒸着機にてアルミニウムを蒸着層厚さ30nmに蒸着したフィルムを使用 して測定した。

## 実施例6

表4に示した混合率でブレンドしたポリエステル樹脂を真空乾燥した後、200ミリ単軸溶融押出機に供給しTダイより23℃に冷却したハードクロムメッキしたドラム上に静電印加しながら押出し未延伸シートを得た。該シートをロール上で105℃に予熱後、3.5倍に長手方向に延伸した。その後、冷却ロールでいったん冷却し、次いでフィルム両端を把持してステンター式横延伸熱処理機に通し、予熱80℃、延伸温度105℃でフィルム幅方向に3.5倍延伸した。さらに、幅方向に3.3%のリラックスを掛けながら、210℃で4秒間の熱処理を施し、冷却し、厚みが12μmのフィルムを巻き取った。得られたフィルムの特性および評価結果を表5に示す。実施例6のフィルムは透明性に優れるだけでなく、優れた耐屈曲ピンホール性、耐衝撃性、ガスバリア性を併せて有しており、包装用フィルムとして好適に使用することができることがわかる。

#### 比較例4

20

25

97.5重量部のポリエステルA-3にポリエステルA-6を2.5重量部添加し、混合したものを180℃で真空乾燥した後、200ミリ単軸溶融押出機に供給してダイより20℃に冷却したハードクロムメッキしたドラム上に静電印加しながら押出し未延伸シートを得た。該シートをロール上で110℃に予熱後、3.5倍に長手方向に延伸した。その後、冷却ロールでいったん冷却し、次いでフィルム両端を把持してステンター式横延伸熱処理機に通し、予熱90℃、延伸温度110℃でフィルム幅方向に3.5倍延伸した。さらに、幅方向に3.3%のリラックスを掛けながら、210℃で4秒間の熱処理を施し、冷却し、厚みが12μmのフィルムを巻き取った。得られたフィルムの特性および評価結果を表5に併せて示す。比較例4は、ガスバリア性、耐衝撃性、耐屈曲ピンホール性に劣っている。

実施例7~10,比較例6,7

表4に示した混合率でプレンドしたポリエステル樹脂およびポリエーテルエス

10

15

20

25

テル樹脂を真空乾燥した後、90ミリ単軸溶融押出機に供給してダイより25℃に冷却したハードクロムメッキしたドラム上に静電印加しながら押出し未延伸シートを得た。該シートをロール上で100℃に予熱後、3.5倍に長手方向に延伸した。その後、冷却ロールでいったん冷却し、次いでフィルム両端を把持してステンター式横延伸熱処理機に通し、予熱80℃、延伸温度105℃でフィルム幅方向に3.5倍延伸した。さらに、幅方向に3.5%のリラックスを掛けながら、210℃で5秒間の熱処理を施し、冷却し、厚みが12μmのフィルムを巻き取った。得られたフィルムの特性および評価結果を表5に併せて示す。実施例7~10のフィルムは透明性に優れるだけでなく、優れた耐屈曲ピンホール性、耐衝撃性、ガスバリア性を併せて有しており、包装用フィルムとして好適に使用することができることがわかる。一方、比較例6,7は、透明性、ガスバリア性、耐屈曲ピンホール性のいずれかが優れている場合でも、少なくとも一つ以上の特性に劣っていることがわかる。

#### 実施例11

ポリエステルA - 6を混合せずに表4に示した混合率でプレンドしたポリエステル樹脂およびポリエーテルエステル樹脂を真空乾燥した後、90ミリ単軸溶融押出機に供給し、また表4に示した混合率(ただしポリエステルA - 3の内、2.5重量部はポリエステルA - 6)でプレンドしたポリエステル樹脂およびポリエーテルエステル樹脂を真空乾燥した後、40ミリ単軸溶融押出機に供給し、Tダイ上部に設置したフィードプロック内で粒子含有層が表層となるようにA/B/A型の3層複合共押出を行い、23℃に冷却したハードクロムメッキしたドラム上に静電印加キャストして未延伸シートを得た。該シートをロール上で105℃に予熱後、3.5倍に長手方向に延伸した。その後、冷却ロールでいったん冷却し、次いでフィルム両端を把持してステンター式横延伸熱処理機に通し、予熱80℃、延伸温度105℃でフィルム幅方向に3.5倍延伸した。さらに、幅方向に3.3%のリラックスを掛けながら、210℃で4秒間の熱処理を施し、冷却し、厚みが12μmのフィルムを巻き取った。得られたフィルムの特性および評価結果を表5に併せて示す。実施例11のフィルムは透明性に優れるだけでなく、優れた耐屈曲ピンホール性、耐衝撃性、ガスバリア性を併せて有しており、包装

用フィルムとして好適に使用することができることがわかる。

実施例12,比較例5

表4に示した混合率でプレンドしたポリエステル樹脂とポリオキシアルキレングリコールを44ミリベント式二軸溶融押出機に供給し、Tダイより25℃に冷却したハードクロムメッキしたドラム上に静電印加しながら押出し未延伸シートを得た。該シートをロール上で100℃に予熱後、3.5倍に長手方向に延伸した。その後、冷却ロールでいったん冷却し、次いでフィルム両端を把持してステンター式横延伸熱処理機に通し、予熱80℃、延伸温度105℃でフィルム幅方向に3.5倍延伸した。さらに、幅方向に3.5%のリラックスを掛けながら、210℃で5秒間の熱処理を施し、冷却し、厚みが12μmのフィルムを巻き取った。得られたフィルムの特性および評価結果を表5に併せて示す。実施例7のフィルムは透明性に優れるだけでなく、優れた耐屈曲ピンホール性、耐衝撃性、ガスバリア性を併せて有しており、包装用フィルムとして好適に使用することができることがわかる。一方、比較例5は、ガスバリア性、耐衝撃性、耐屈曲ピンホール性に劣っていることがわかる。

表4

	ポリエステル A		A B		ポリオキシアルキ レングリコールも しくはポリエーテ ルエステル		のポリオキ シアルキレ	フィルム 中のブチ レンテレ フタレー	フィルム 融点 (*C)	150°C ~ 235°C 融点
	種類	混合率(重量部)	種類	混合率 (重量部)	種類	混合率 (重量部)	ル <b>濃</b> 度 (重量%)	ト成分濃 度 (重量%)		有無
実施例6	A-3	79	B-4	20	PEE-C	1_	0.6	20.4	252	なし
実施例7	A-3	60	B-4	35	PEE-C	5	3	37	231/251	あり
実施例8	A-3	32	B-4	38	PEE-A	30	3	38	231/251	あり
実施例9	A-5	83	B-3	15	PTMG	2	2	15	225	あり
実施例10	A-4	70	B-4	10	PEE-B	20	5	18	251	なし
実施例11	A-3	85	B-4	10	PEE-D	5	2.3	13	251	なし
実施例12	A-4	79.5	B-3	20	PTMG	0.5	0.5	20	250	なし
比較例4	A-3	100					0	0	255	なし
比較例5	A-4	90	B-4	6	PTMG	4	4	6	251	なし
比較例6	A-3	55	B-3	35	PEE-B	10	2.5	42.5	230/251	あり
比較例7	A-4	80			PEE-C	20	12	8	252	なし

20

5

10

15

25

表5

	ヘイズ	耐風曲	耐衝	ガスパ	ノア性	面配向	長手	ヒッカ	引き製き	面索性
		ピンホ	擊性	酸素透過率	水蒸気	係数	方向	ース	伝播抵抗	(熱収縮率)
1	(%)	ール性		(ml/m²·day)	透過率		弹性率	硬度	(M//m)	(%)
		(個)	(個)		(g/m²·day)		(GPa)	(MPa)		į
実施例6	3.0	0.4	1	02	0.3	0.156	3.5	430	15	1.0
実施例7	5.5	3.0	3	02	0.2	0.151	3.1	380	8	26
実施例8	3.4	5.8	3	0.3	0.3	0.130	27	300	7	28
実施例9	42	1.0	3	0.4	0.5	0.159	4.0	450	9	1.5
実施例10	11.3	0.4	2	0.3	0.3	0.152	3.3	400	11	22
実施例11	4.9	0.6	2	0.3	0.4	0.160	2.6	480	8	1.2
実施例12	32	12	. 3	0.4	0.6	0.157	3.6	440	16	1.5
比較例4	29	48	10	2.4	1.4	0.164	4.5	540	4	0.5
比較例5	6.3	25	10	0.7	0.7	0.158	3.9	420	6	1.5
比較例6	30.9	0.8	2	0.3	0.3	0.120	2.4	200	7	26
上較例7	4.4	6.6	9	0.9	0,9	0.131	3.0	300	5	28

10

5

実施例13,14,比較例8

実施例 6 , 7 および比較例 4 で得たフィルムについて、片面にコロナ放電処理を施した後、処理面に連続式真空蒸着機にて酸化アルミニウムを蒸着層厚さ 4 0 nmに蒸着したフィルムを使用して、水蒸気透過率をモダンコントロール社製水蒸気透過率計 PERMATRAN-W 3/30を用いて、40℃、90% RH の条件で測定した。結果を表 6 に示す。実施例 1 3 , 1 4 では優れたガスバリア性を示すのに対し、比較例 8 ではガスバリア性に劣っていた。

表 6

20

15

	透明蒸着ガスバリア性				
	水蒸気透過率				
	(g/m²·day)				
実施例13	1. 1				
実施例14	1. 3				
比較例 8	3. 6				

25

産業上の利用の可能性

本発明のポリエステルフィルムはポリエステルフィルムの特長である、低吸湿

性、寸法安定性、平面性、透明性を維持したまま、包装材料として要求される耐 衝撃性、耐屈曲ピンホール性に優れた特性を有するだけでなく、金属や金属酸化 物を蒸着した際に優れたガスバリア性をも併せ持つことから食品包装用途などに 好ましく使用することができる。

5

10

15

20

25

## 請求の範囲

- 1. エチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルA70~ 97重量%と、プチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステル B3~30重量%を混合してなる、融点が245~270℃のポリエステルフィルム。
- 2. 固有粘度が 0. 55~0. 75であるエチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルAと、固有粘度が 0. 80~1. 35のプチレンテ
   10 レフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルBを混合してなる請求項1に記載のポリエステルフィルム。
- 3. エチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分を含有するポリエステル樹脂からなるポリエステルフィルムであって、エチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の60~90重量%であり、プチレンテレフタレート成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の10~40重量%であり、ポリオキシアルキレングリコール成分の含有量がエチレンテレフタレート成分、プチレンテレフタレート成分およびポリオキシアルキレングリコール成分の合計量の0.1~
   5重量%であることを特徴とするポリエステルフィルム。
- 4. ポリエステル樹脂のポリオキシアルキレングリコール成分の含有量が 0.
   25 1~3重量%であることを特徴とする請求項3に記載のポリエステルフィルム。
  - 5. ポリオキシアルキレングリコールがポリテトラメチレングリコールである ことを特徴とする請求項3または4に記載のポリエステルフィルム。

- 6. ポリオキシアルキレングリコール成分がポリエステルとのブロック共重合体であるポリエーテルエステルの形で添加されていることを特徴とする請求項3~5のいずれかに記載のポリエステルフィルム。
- 5 7. ポリエーテルエステルのガラス転移点が-120~0℃であることを特徴とする請求項6に記載のポリエステルフィルム。
- 8. 固有粘度が 0. 55~0. 75であるエチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステルと、固有粘度が 0. 80~1. 35のプチレンテレフタレートを主な繰り返し単位とするポリエステル、およびポリオキシアルキレングリコール成分プロック共重合ポリエステルとを混合してなる請求項 6または7に記載のポリエステルフィルム。
- 9. フィルム長手方向の引き裂き伝播抵抗が8kN/m以上であることを特徴 15 とする請求項1~8のいずれかに記載のポリエステルフィルム。
  - 10. フィルム長手方向の弾性率が3GPa以上7GPa以下であることを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載のポリエステルフィルム。
- 20 11. 薄膜硬度計を用いて測定した 0. 2 μ m 押し込み時のピッカース硬度が 100MPa~500MPaであることを特徴とする請求項1~10のいずれか に記載のポリエステルフィルム。
- 12. フィルムを溶融、急冷した後再昇温した際に150℃~235℃の範囲 25 に融点が観察されないことを特徴とする請求項1~11のいずれかに記載のポリ エステルフィルム。
  - 13. 面配向係数が 0. 10~0. 16 であることを特徴とする請求項 1~1 2のいずれかに記載のポリエステルフィルム。

- 14. 厚みが 5 ~ 5 0 μ m、ヘイズが 0. 1 ~ 5 % であることを特徴とする請求項 1 ~ 1 3 のいずれかに記載のポリエステルフィルム。
- 5 15. ポリステルフィルムが包装用ポリエステルフィルムである請求項1~1 4のいずれかに記載のポリエステルフィルム。
  - 16. ポリエステルフィルムが二軸配向ポリエステルフィルムである請求項1 ~15のいずれかに記載のポリエステルフィルム。

17. 請求項1~16のいずれかに記載のポリエステルフィルムの少なくとも 片面に、金属アルミニウム、酸化アルミニウム、酸化珪素よりなる群から選ばれ た少なくとも一種の金属化合物の蒸着層を設けてなるガスバリア性ポリエステル フィルム。

**15** 

10

20

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/00197

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C08L67/02, B32B27/36, C08G63/672, C08J5/18									
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC									
B. FIELDS SEARCHED									
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>7</sup> C08G63/00-63/91, C08L67/00-67/02									
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Jitsuyo Shinan Koho 1926–2003 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994–2003  Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971–2003 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996–2003									
	•								
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.						
х	JP 7-145252 A (Teijin Ltd.), 06 June, 1995 (06.06.95),		1,2,13,14, 16						
A	Column 1, lines 2 to 9; colum	nn 2, lines 32 to 34,	9-12,15,17						
-	47 to 50; column 3, lines 15 to 21; column 4, lines 34 to 37; column 5, lines 11 to 15 (Family: none)								
A	JP 11-92638 A (Teijin Ltd.),	·	3-17						
	06 April, 1999 (06.04.99), Column 1, lines 2 to 44								
	(Family: none)								
	_								
			,						
	••								
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"I" later document published after the inte priority date and not in conflict with the	e application but cited to						
	red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory und document of particular relevance; the	claimed invention cannot be						
	date considered novel or cannot be considered to involve an inventive document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone								
special	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure use exhibition or other combined with one or more other such documents, such								
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "Combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family									
Date of the	actual completion of the international search ebruary, 2003 (18.02.03)	Date of mailing of the international search report 04 March, 2003 (04.03.03)							
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer							
Facsimile N	о.	Telephone No.							

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C1' C08L 67/02, B32B 27/36, C08G 63/672, C08J 5/18 B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C08G 63/00- 63/91, C08L 67/00- 67/02 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 1926-2003年 日本国実用新案公報 日本国公開実用新案公報 1971-2003年 日本国登録実用新案公報 1994-2003年 日本国実用新案登録公報 1996-2003年 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー\* JP 7-145252 A (帝人株式会社) 1, 2, X 1995.06.06、第1欄第2-9行、第2欄第32-34 13, 14, 行、第2欄第47-50行、第3欄第15-21行、第4欄第34 16 9-12-37行、第5欄第11-15行(ファミリーなし) A 15, 17 3 - 17JP 11-92638 A (帝人株式会社) Α 1999.04.06、第1欄第2-44行(ファミリーなし) □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 □ C欄の続きにも文献が列挙されている。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 もの の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) よって進歩性がないと考えられるもの 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 04.03.03 18.02.03 特許庁審査官(権限のある職員) 9268 4 J 国際調査機関の名称及びあて先 森川聡 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3456 東京都千代田区貿が関三丁目4番3号